BEST AVAILABLE COPY

PCT/EP2004/014047



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

REC'D: 1 1 JAN 2005
WIPO PCT

Bescheinigung

Certificate

Attestation

Die angehefteten Unterlagen stimmen mit der ursprünglich eingereichten Fassung der auf dem nächsten Blatt bezeichneten europäischen Patentanmeldung überein.

The attached documents are exact copies of the European patent application described on the following page, as originally filed.

Les documents fixés à cette attestation sont conformes à la version initialement déposée de la demande de brevet européen spécifiée à la page suivante.

Patentanmeldung Nr. Patent application

Patent application No. Demande de brevet nº

03028224.8



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

Der Präsident des Europäischen Patentamts; Im Auftrag

For the President of the European Patent Office Le Président de l'Office européen des brevets p.o.

R C van Dijk



European Patent Office

09.12.03

Office européen des brevets



Anmeldung Nr:

Application no.: 03028224.8

Demande no:

Anmeldetag:

Date of filing:

Date de dépôt:

Anmelder/Applicant(s)/Demandeur(s):

Deutsches Wollforschungsinstitut an der Rheinisch-Westfälischen Technischen Hochschule Aachen e.V. Veltmannplatz 8 52062 Aachen ALLEMAGNE

Bezeichnung der Erfindung/Title of the invention/Titre de l'invention: (Falls die Bezeichnung der Erfindung nicht angegeben ist, siehe Beschreibung. If no title is shown please refer to the description.
Si aucun titre n'est indiqué se referer à la description.)

Reaktive cyclische Carbonate und Harnstoffe zur Modifizierung von Biomolekülen, Polymeren und Oberflächen

In Anspruch genommene Prioriät(en) / Priority(ies) claimed /Priorité(s) revendiquée(s)
Staat/Tag/Aktenzeichen/State/Date/File no./Pays/Date/Numéro de dépôt:

Internationale Patentklassifikation/International Patent Classification/Classification internationale des brevets:

CO7H/

Am Anmeldetag benannte Vertragstaaten/Contracting states designated at date of filing/Etats contractants désignées lors du dépôt:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IT LU MC NL PT RO SE SI SK TR LI

Reaktive cyclische Carbonate und Harnstoffe zur Modifizierung von Biomolekülen, Polymeren und Oberflächen

Die vorliegende Erfindung betrifft reaktive cyclische Carbonate und Harnstoffe zur Modifizierung von Biomolekülen, Polymeren und Oberflächen, Umsetzungsprodukte der cyclischen Carbonate und Harnstoffe mit bestimmten Polymeren und ein Verfahren zur Modifizierung von Biomolekülen, Polymeren und Oberflächen.

Die dauerhafte Funktionalisierung von Materialoberflächen ist für eine Vielzahl von Materialien und Anwendungen von Bedeutung. Beispielsweise können Materialoberflächen durch Beschichtung mit Heparin biokompatibel gemacht werden. Andere Anwendungen sind schmutzabweisende und bakteriostatische Ausrüstungen und die Verbesserung der Haftung von Klebstoffen und Lacken.

Die Modifikation einer Oberfläche kann entweder reaktiv durch Ausbildung kovalenter Bindungen oder durch Chemisorption bzw. Adsorbtion erfolgen. Beispiele für eine reaktive Modifizierung sind solche mit Isocyanaten, mit Silanen und durch radikalische Pfropfreaktionen. Ein häufig angewandtes Verfahren zum Einführen funktionaler Gruppen an Oberflächen bedient sich der Beschichtung mit funktionalen Silanen, insbesondere Aminosilanen. Die Behandlung mit Aminosilanen ist technisch aufwändig und kann nicht aus wässriger Lösung erfolgen.

Die Chemisorption beruht auf ionischen Wechselwirkungen zwischen negativen Oberflächenladungen und kationischen Verbindungen, z. B. Ammoniumverbindungen. An
der Oberfläche fast aller Materialien findet man negativ geladene Gruppen. Bei hydrophoben Polymeren, wie den Polyolefinen, bilden sich negative Oberflächenladungen
durch Oxidation an Luft; diese kann künstlich durch eine Plasmabehandlung oder UVOxidation verstärkt werden. Polykationische Polymere, wie Polyammoniumverbindungen, adsorbieren auf solchen Oberflächen durch Polyelektrolytkomplexbildung. Durch
die Kooperativität der vielfachen Ionenpaarbildung entsteht eine sehr starke Bindung,
die selbst bei hohen Ionenstärken und extremen pH-Werten stabil ist.

Auch die gezielte Modifizierung von Biomolekülen ist in vielen Fällen wünschenswert. So kann die biologische Halbwertszeit verschiedener Wirkstoffe beispielsweise durch Anfügen von Polyoxyalkylenresten verbessert werden.

Es besteht ein Bedarf an Reagenzien und Verfahren, die es gestatten, gezielt bestimmte chemisch funktionale Gruppierungen in Biomoleküle und Oberflächen einzuführen. Die beteiligten Umsetzungen sollten unter milden Bedingungen und, soweit Biomoleküle beteiligt sind, ohne deren Denaturierung ablaufen.

Die US-A 5,650,234 beschreibt gemischte Polyethylenglykolcarbonate, die mit Aminogruppen in Aminoglykanen oder Proteinen bzw. Aminogruppen-haltigen Oberflächen

40

glatt reagieren. Die Polyethylenglykolcarbonate gestatten die kovalente Bindung von Biomolekülen an Oberflächen.

Weiterhin besteht ein Bedarf nach leicht zugänglichen polykationischen Verbindungen zur Oberflächenbehandlung, die aus wässriger Lösung aufgebracht werden können und bestimmte funktionale Gruppen enthalten bzw. eine anschließende weitere Modifikation erlauben.

Die Erfindung betrifft in einem ersten Aspekt Verbindungen der allgemeinen Formel I

oder II

I

worin

15

20

25

30

35

R für C_1 - C_{12} -Alkylen, vorzugsweise C_1 - C_4 -Alkylen, insbesondere Methylen, steht; X für CO-NH-R¹ steht; und R¹ für C_1 - C_{30} -Alkyl, C_1 - C_{30} -Halogenalkyl, C_1 - C_{30} -Hydroxyalkyl, C_1 - C_6 -Alkyloxy- C_1 - C_{30} -alkyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyloxy- C_1 - C_{30} -alkyl, Amino- C_1 - C_{30} -alkyl, Mono- oder Di(C_1 - C_6 -

alkyl)amino- C_1 - C_{30} -alkyl, Ammonio- C_1 - C_{30} -alkyl, Polyoxyalkylen- C_1 - C_{30} -alkyl, Polysilo-xanyl- C_1 - C_{30} -alkyl, (Meth)acryloyloxy- C_1 - C_{30} -alkyl, Sulfono- C_1 - C_{30} -alkyl, Phosphono- C_1 - C_{30} -alkyl, Di(C_1 - C_6 -alkyl)phosphono- C_1 - C_{30} -alkyl, Phosphonato- C_1 - C_{30} -alkyl, Di(C_1 - C_6 -alkyl)phosphonato- C_1 - C_{30} -alkyl oder einen Saccharidrest steht.

Der Begriff "Alkyl" soll geradkettige, verzweigte und cyclische Alkylgruppen mit 1 bis 30, vorzugsweise 1 bis 18, insbesondere 1 bis 12 Kohlenstoffatomen umfassen.

Der Begriff "Halogenalkyl" bedeutet eine Alkylgruppe, in der ein oder mehrere oder alle Wasserstoffatome durch Halogen, insbesondere Fluor, ersetzt sind. Der Begriff "Hydroxyalkyl" bedeutet eine Alkylgruppe, in der ein oder mehrere Wasserstoffatome durch Hydroxygruppen ersetzt sind. In gleicher Weise bedeuten die Begriffe "Alkyloxyalkyl", "Alkylcarbonyloxyalkyl", "Ammonioalkyl", "Polyoxyalkylenalkyl", "Polysiloxanylalkyl", "(Meth)acryloyloxyalkyl", "Sulfonoalkyl", "Phosphonoalkyl" und "Phosphonatoalkyl" einen Alkylrest, in dem ein oder mehrere Wasserstoffatome durch eine Alkyloxygruppe, eine Alkylcarbonyloxygruppe, eine Ammoniogruppe (NR³₃⁺; worin jedes R³ unabhängig z. B. für C₁-C₁₀-Alkyl oder Benzyl steht), einen Polyoxyalkenylrest, einen Polysiloxanylrest, eine (Meth)acryloyloxygruppe, eine Sulfonsäuregruppe (SO₃H), eine Phosphonsäuregruppe (PO₃H₂) oder Phosphorsäureestergruppe (OPO₃H₂) ersetzt sind. Wenn R¹ für Ammonioalkyl steht, ist die Verbin-

M/44333

dung von einem Äquivalent eines Anions, vorzugsweise eines physiologisch verträglichen Anions, wie eines Halogenids, z. B. Chlorid oder Bromid, Sulfat, Hydrogensulfat, Methosulfat, Nitrat oder dergleichen begleitet.

- Der Polyoxyalkylenrest leitet sich vorzugsweise von Etylenoxid und/oder Propylenoxid ab, insbesondere von Ethylenoxid. Er kann am distalen Ende beispielsweise durch eine Hydroxy-, Alkyloxy- oder Alkaryloxygruppe terminiert sein. Der Polysiloxanylrest leitet sich vorzugsweise von Polydimethylsiloxanen ab.
- 10 Bei dem Saccharidrest handelt es sich z. B. um einen Glucosylrest.

Der Begriff "Biomolekül" umfasst alle Moleküle, die aus biologischen Systemen isoliert sind und/oder mit biologischen Systemen oder Teilen davon in Wechselwirkung treten können. Hierzu zählen vor allem Peptide, Proteine, Proteoglykane, Enzyme, Markierungsstoffe, Antikörper, Rezeptormoleküle, Antigene, Wirkstoffe. Spezielle Beispiele sind Heparin, Gewebeplasminogenaktivator, Streptokinase, Prostaglandine und dergleichen.

In bevorzugten Ausführungsformen steht R¹ für 20 $-(CH_2)_0-CH_3$ -(CH₂)_n-(CF₂)_m-CF₃, -(CH₂)_n-[Si(CH₃)₂-O]_p-H, $-(CH_2)_n-(O-CH_2-CH_2)_p-O-(CH_2)_m-H_1$ -R²-OH. -R²-NH₂, 25 $-R^2-NR_3^3+Y_1$ -R2-OCO-C(R4)=CH2, -R²-SO₃H. -R²-PO₃H₂, 30 -R²-OPO₃H₂ oder einen Saccharidrest, wobei R² für C₁-C₁₈-Alkylen, R³ für C₁-C₁₈-Alkyl oder Benzyl und R⁴ für Wasserstoff oder Methyl steht, Y für ein Äquivalent eines Anions, wie den oben genannten, steht, n und m unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 0 bis 12 stehen; und 35 p für eine ganze Zahl von 1 bis 100, vorzugsweise 2 bis 50, steht.

Die Verbindungen können auf verschiedene Weise unter Anwendung von Standardverfahren der organischen Synthese hergestellt werden. Bevorzugte Herstellungsarten sind in den Beispielen veranschaulicht.

Die obigen Verbindungen reagieren unter milden Bedingungen mit Nukleophilen, z. B. Hydroxy- oder Aminogruppen von Biomolekülen oder Polymeren oder an Substratober-flächen, unter Ringöffnung und Ausbildung einer kovalenten Bindung, wie im nachste-

M/44333

40

10

15

20

25

henden Schema veranschaulicht ist (worin D für das Nukleophil steht und R' für den Rest des Biomoleküls, Polymers bzw. der Substratoberfläche steht; verschiedene Nukleophile D sind in der Tabelle 2 der nachstehenden Beispiele veranschaulicht):

Verbindungen der Formel I reagieren dabei bevorzugt mit primären oder sekundären Aminogruppen; Verbindungen der Formel II bevorzugt mit primären oder sekundären Aminogruppen und Hydroxygruppen.

Auf diese Weise gestatten die erfindungsgemäßen Verbindungen, eine große Bandbreite verschiedener Reste X in Biomoleküle oder Polymere einzuführen bzw. an Substratoberflächen zu binden.

Die Erfindung betrifft daher außerdem ein Verfahren zur Modifizierung von Biomolekülen, Polymeren oder Oberflächen, die über funktionelle Gruppen verfügen, welche unter Hydroxygruppen, primären und sekundären Aminogruppen ausgewählt sind, bei dem man das Biomolekül, Polymer oder die Oberfläche unter Bedingungen mit einer erfindungsgemäßen Verbindung in Kontakt bringt, dass die funktionellen Gruppen unter Ausbildung einer kovalenten Bindung mit der Verbindung der Formel I oder II reagieren.

Oberflächen, die nach diesem Verfahren behandelt werden können, sind z. B. die Oberflächen von Materialien, die intrinsische Amino- und/oder Hydroxygruppen aufwei-

sen, oder Oberflächen, die nach an sich bekannten Verfahren mit Aminosilanen behandelt wurden.

- Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind die Umsetzungsprodukte der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einem Polymer, das über funktionelle Gruppen verfügt, die unter Hydroxygruppen, primären und sekundären Aminogruppen ausgewählt sind. Die Umsetzung der erfindungsgemäßen Verbindungen mit einem Polyamin oder einem Polyol erlaubt die Einführung der funktionalen Gruppe X in die Polymerstruktur. Beispiele für Polyamine sind Polyvinylamin, Polyallylamin, Polyethylenimin, Chitosan, Polyamid-Epichlorhydrin-Harze, wie sie unter der Bezeichnung Hercosett® vertrieben werden, Polyaminostyrol, Peptide oder Proteine, wie Gelatine. Bevorzugte Proteine sind modifizierte Keratinpolypeptide, die durch reverse Proteolyse (Plastein-Reaktion) mit Lysin (2,6-Diaminohexansäure) angereichert sind.
- Bei der Umsetzung des Polymers mit den erfindungsgemäßen Verbindungen handelt es sich um eine polymeranaloge Reaktion. Die Konzentration der funktionellen Gruppen X im Umsetzungsprodukt lässt sich durch Wahl des stöchiometrischen Verhältnisses der Amino- oder Hydroxygruppen im Polymer zum Reagenz I oder II einstellen.
- In bevorzugten Umsetzungsprodukten steht zumindest ein Teil der Reste R¹ für Ammonioalkyl, d. h. es handelt sich bei den Umsetzungsprodukten um kationische Polylelektrolyte. Die erhaltenen kationischen Polylelektrolyte können auf einer anionischen Mäterialoberfläche durch Polyelektrolytwechselwirkung dauerhäft haften.
- Bevorzugt wird die Umsetzung so ausgeführt, dass bei der Umsetzung mit den erfindungsgemäßen Verbindungen nicht alle Hydroxy- und/oder Aminogruppen des Polymers teilnehmen, so dass die Umsetzungsprodukte noch reaktive Hydroxy- und/oder primäre oder sekundäre Aminfunktionen enthalten. Auf diese Weise lassen sich reaktive NH₂-, NH- bzw. OH-Gruppen in die Oberflächen einführen, die eine schnelle und effektive Anbindung unterschiedlicher Beschichtungen erlauben. Beispiele sind Epoxide, Isocyanate, Anhydride und Carbonsäuren sowie Acrylate (Michael-Addition) aber auch Wirkstoffe jeder Art können auf diese Weise auf der Oberfläche immobilisiert werden.
- In weiteren bevorzugten Umsetzungsprodukten steht ein Teil der Reste R¹ für Ammonioalkyl, und ein Teil der Reste R¹ für einen oder mehrere davon verschiedene Reste. Das Umsetzungsprodukt besitzt neben den kationischen Gruppen, die der Anbindung/Haftung auf einer Materialoberfläche dienen, weitere funktionelle Gruppen. Diese können genutzt werden, um unterschiedliche funktionelle Gruppen auf einer Oberfläche zu verankern. Dieses können Biomoleküle, wie Wirkstoffe, z. B. Bakterizide, Insektizide oder Medikamente sein, die gegebenenfalls erst nach hydrolytischen oder enzymatischen Abbau durch Freisetzung aktiv werden.

10

15

25

30

Die Erfindung betrifft in einem weiteren Aspekt ein Verfahren zur Modifizierung von Oberflächen, bei dem man die Oberfläche mit einem vorstehend beschriebenen Umsetzungsprodukt, insbesondere einem solchen, in dem zumindest ein Teil der Reste R¹ für Ammonioalkyl steht, in Kontakt bringt. Bei den Oberflächen, die auf diese Weise behandelt werden können, kann es sich um solche aus beliebigen Materialien handeln, z. B. Glas, keramische Werkstoffe, Metalle, Kunststoffe, wie Polyolefine, Polystyrole, schlagzäh modifizierte Polystyrole. Es können auch die Oberflächen von Fasern oder Filamenten behandelt werden. Es ist ein besonderer Vorteil der Erfindung, dass die Beschichtung oder die Applikation des Umsetzungsprodukts aus einer wässrigen Lösung erfolgen kann und keiner komplizierten Vorbereitung und Ausrüstung bedarf wie beispielsweise die Oberflächenbehandlung mit Aminosilanen.

Neben der direkten Oberflächenbeschichtung auch als Schlichten und Avivagen von Fasern ergeben sich für die so dargestellten Polymere Anwendungen als Dispergatoren und (reaktive) Emulgatoren. Weitere Anwendungen im Bereich der polymeren Additive betreffen Haftvermittler, Klebstoffe, Haftklebstoffe und die Immobilisierung von Wirkstoffen.

Die Erfindung wird durch die beigefügte Figur und die nachstehenden Beispiele näher veranschaulicht.

Fig. 1 zeigt schematisch die Herstellung einer erfindungsgemäß modifizierten polykationischen Materialoberfläche. (A) bezeichnet die eingesetzte erfindungsgemäße Verbindung der Formel I (worin R z. B. für -CH₂-OCONH-(CH₂)₃- und Hlg für ein Halogenid steht) mit einem Ammonium-Substituenten. Die Umsetzung mit dem Polyamin (B) führt zum Umsetzungsprodukt (C). (D) zeigt eine Materialoberfläche mit negativen Oberflächenladungen Z, die locker mit Kationen Mt assoziiert sind. Bei Behandlung der Materialoberfläche (D) mit dem Umsetzungsprodukt (C) wird das Salz Mt Hlg verdrängt und es bildet sich aufgrund der vielfachen Ionenpaarwechselwirkung eine starke Haftung des Polymers zur Oberfläche aus. Am Polymer stehen Aminogruppen (-NH₂) für weitere Modifizierungen zur Verfügung.

10

15

20

25

30

7

Beipiel 1:

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach folgendem Schema:

$$R = CH_2$$

A

B

 $+C$
 $+C$

Die Komponente A kann nach der von J. F. G. A. Jansen, A. A. Dias, M. Dorschu, B. Coussens, Macromolecules 2003, 36, 2861-3873 beschriebenen Vorschrift erhalten werden.

Die Komponente B (2-Oxo-[1,3]diazepan-1-kohlensäurephenylester) wurde wie folgt hergestellt: Zu einer Lösung von Tetramethylenharnstoff (1 Äquivalent) in Dichlormethan wurden zunächst 1,5 Äquivalente Triethylamin und danach bei 0 bis 50 °C langsam Phenylchloroformiat (1,5 Äquivalente) zugegeben. Nach beendeter Zugabe rührte man weitere 30 min. bis 2 h. Danach wurde abgekühlt, der Niederschlag (Amin-Hydrochlorid) abfiltriert und mit wenig Lösungsmittel gewaschen. Das Produkt wurde durch Säulenchromatographie gereinigt (Laufmittel: Diethylether / Essigsäureethylester = 1 / 1) und bei Raumtemperatur im Vakuum (10⁻² mbar) getrocknet. Ausbeute: 90% d. Th.

In einem Kolben geeigneter Größe, der mit Rückflusskühler und regelbarem Rührer versehen ist, gibt man eine der in Tabelle 1 angegebenen Komponenten C in der angegebenen Menge (in Äquivalenten) bei der angegebenen Temperatur unter Rühren zu einer vorgelegten Lösung der Komponente A (zur Herstellung von Verbindungen der Formel I) bzw. Komponente B (zur Herstellung von Verbindungen der Formel II) in einem geeigneten Lösungsmittel (z. B. Chloroform, Dichlormethan, Essigsäureethylester, Dimethylsulfoxid, Dimethylacetamid, Dimethylformamid). Anschließend wird die Lösung über die in Tabelle 1 angegebene Zeit gerührt. Das Produkt wird nach üblichen Verfahren isoliert (Abdestillieren der flüchtigen Bestandteile, Ausfällen und/oder Chromatographie).

M/44333

Tabelle 1

Nr.	Komponente C	Herstellung von Typ I			Herstellung von Typ II		
141.	Nomponente 9	Äq.	Temp.	Zeit [h]	Äq.	Temp.	Zeit [h]
1	Alkylamin	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1-5	0 - 50	1 - 48
2	Fluoralkylamin	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1-5	0 - 50	1 - 48
3	Aminopolysiloxan	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1-5	0 - 50	1 - 48
4	Polyoxyethylen monoamin	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1 5	0 - 50	1 - 48
5	α-Aminoalkyl-ω-alkoxy- polyethylenglycol	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1-5	0 - 50	1 - 48
6	Aminoalkohol	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1 - 5	0 - 50	1 - 48
7	Diamin		-	-	5 - 10	0 - 50	1 - 48
8	(Alkyl)acrylsäure aminoalkylester	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1-5	0 - 50	1 - 48
9	Aminomonosaccharid (Glucosamin)	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1 - 5	0 - 50	1 - 48
10	Aminoalkylphosphonsäure	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1 - 5	0 - 50	1 - 48
11	Phosphorsäure monoaminoalkylester	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1 - 5	0 - 50	1 - 48
12	Aminoalkansulfonsäure	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1 - 5	0 - 50	1 - 48
13	Aminoalkyl-trialkyl- ammoniumsalz	1,0 - 1,5	0 - 25	1 - 48	1-5	0 - 50	1 - 48

Beispiel 2: Anwendungsbeispiele für Verbindungen des Typs I und Typs II

In einem Kolben geeigneter Größe, der mit Rückflusskühler und regelbarem Rührer versehen ist, gibt man eine der in Tabelle 2 angegebenen Komponenten D, die einer der Komponenten C entspricht oder ein stickstoffhaltiges Polymer oder ein Polyol ist, in der angegebenen Menge (in Äquivalenten, bezogen auf die Zahl der funktionellen Gruppen im Polymer) bei der angegebenen Temperatur unter Rühren zu einer Lösung einer Verbindung der Formel I oder II in einem geeigneten Lösungsmittel (z. B. Wasser, Chloroform, Dichlormethan, Essigsäureethylester, Dimethylsulfoxid, Dimethylacetamid, Dimethylformamid). Anschließend wird die Lösung über die in Tabelle 2 angegebene Zeit gerührt. Das Produkt wird nach üblichen Verfahren isoliert, z. B. durch Waschen, Abdestillieren der flüchtigen Bestandteile, Ausfällen, Chromatographie.

20

. . Tabelle 2

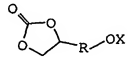
Nr.	Komponente D		Verbindung I			Verbindung II		
		Äq.	Temp. [°C]	Zeit [h]	Äq.	Temp.	Zeit [h]	
1	Komponente C	0,1 - 5	20 - 100	1 - 48	0,1 - 5	75 - 150	1 - 48	
2	Polyallylamin	0,1 - 5	20 - 100	1 - 48	0,1 - 5	75 - 150	1 - 48	
3	Polyethylenimin	0.1 - 5	20 - 100	1 - 48	0,1 - 5			
4	Chitosan	0,1 - 5	20 - 100	1 - 48	0,1 - 5	75 - 150	1 - 48	
5	Hercosett-artige Ver- bindungen	0,1 - 5	20 - 100	1 - 48	0,1 - 5	75 - 150 75 - 150	1 - 48 1 - 48	
6	Polyaminostyrol	0.1 - 5	20 - 100	1 - 48	0,1 - 5	75 450	4 45	
7	Proteine	0,1 - 5	20 - 100	1 - 48	0,1-5	75 - 150	1 - 48	
8	Polyol	-	-	-	0,1-5	75 - 150 75 - 150	1 - 48 1 - 48	

Patentansprüche

09. Dez. 2003

1. Verbindung der Formel I oder II

5



X N X

I

II

worin

R für C₁-C₁₂-Alkylen steht;

X für CO-NH-R¹ steht; und

10 R¹ für C₁-C₃₀-Alkyl, C₁-C₃₀-Halogenalkyl, C₁-C₃₀-Hydroxyalkyl, C₁-C₆-Alkyloxy-C₁-C₃₀-alkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyloxy-C₁-C₃₀-alkyl, Amino-C₁-C₃₀-alkyl, Mono- oder Di(C₁-C₆-alkyl)amino-C₁-C₃₀-alkyl, Ammonio-C₁-C₃₀-alkyl, Polyoxyalkylen-C₁-C₃₀-alkyl, Polysiloxanyl-C₁-C₃₀-alkyl, (Meth)acryloyloxy-C₁-C₃₀-alkyl, Sulfono-C₁-C₃₀-alkyl, Phosphono-C₁-C₃₀-alkyl, Di(C₁-C₆-alkyl)phosphono-C₁-C₃₀-alkyl, Phosphonato-C₁-C₃₀-alkyl, Di(C₁-C₆-alkyl)phosphonato-C₁-C₃₀-alkyl oder einen Saccharidrest steht.

 $-(CH_2)_0-CH_3$

20 $-(CH_2)_n-(CF_2)_m-CF_3$,

2.

25

35

 $-(CH_2)_n-[Si(CH_3)_2-O]_p-H$,

 $-(CH_2)_n$ - $(O-CH_2-CH_2)_p$ - $O-(CH_2)_m$ -H,

Verbindung nach Anspruch 1, worin R1 für

_-R²-OH,

-R2-NH2,

-R²-NR³₃+ Y-,

 $-R^2$ -OCO-C(R⁴)=CH₂,

-R2-SO3H.

 $-R^{2}-PO_{3}H_{2}$

-R²-OPO₃H₂

30 oder einen Saccharidrest steht,

wobei R^2 für C_1 - C_{18} -Alkylen, R^3 für C_1 - C_{18} -Alkyl oder Benzyl und R^4 für Wasserstoff oder Methyl steht,

Y für ein Äquivalent eines Anions steht,

n und m unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 0 bis 12 stehen; und p für eine ganze Zahl von 1 bis 100 steht.

- 3. Umsetzungsprodukt einer Verbindung nach Anspruch 1 mit einem Polymer, das über funktionelle Gruppen verfügt, die unter Hydroxygruppen, primären und sekundären Aminogruppen ausgewählt sind.
- 5 4. Umsetzungsprodukt nach Anspruch 3, wobei das Polymer ausgewählt ist unter Polyvinylamin, Polyallylamin, Polyethylenimin, Chitosan, Polyamid-Epichlorhydrin-Harzen, Polyaminostyrol, Peptiden oder Proteinen.
- Umsetzungsprodukt nach Anspruch 3 oder 4, wobei zumindest ein Teil der Reste
 R¹ für Ammonioalkyl steht.
 - Umsetzungsprodukt nach Anspruch 5, wobei ein Teil der Reste R¹ für von Ammonioalkyl verschiedene Reste steht.
- Verfahren zur Modifizierung von Biomolekülen, Polymeren oder Oberflächen, die über funktionelle Gruppen verfügen, welche unter Hydroxygruppen, primären und sekundären Aminogruppen ausgewählt sind, bei dem man das Biomolekül, Polymer oder die Oberfläche unter Bedingungen mit einer Verbindung nach Anspruch 1 in Kontakt bringt, dass die funktionellen Gruppen unter Ausbildung einer kovalenten Bindung mit der Verbindung der Formel I oder II reagieren.
 - Verfahren zur Modifizierung von Oberflächen, bei dem man die Oberfläche mit einem Umsetzungsprodukt nach einem der Ansprüche 3 bis 6 in Kontakt bringt.
- Verwendung des Umsetzungsprodukts nach einem der Ansprüche 3 bis 6 als Avivagemittel, Dispergator, Emulgator, Haftvermittler, Klebstoff, Haftklebstoff oder zur Immobilisierung von Wirkstoffen.

EPO - Munich 33

Zusammenfassung

09. Dez. 2003

Beschrieben werden reaktive cyclische Carbonate und Harnstoffe der Formel I oder II

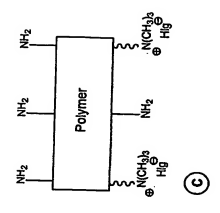
I

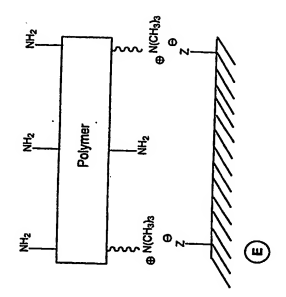
5

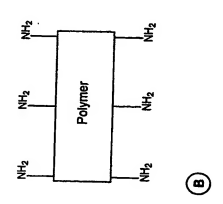
II

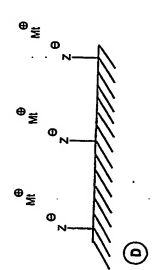
worin R und X die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben. Sie gestatten die gezielte Einführung funktionaler Gruppierungen in Biomoleküle, Polymere und Oberflächen unter milden Bedingungen.

EPO - Munich 33 0 9, Dez. 2003









This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.